# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office suropéen des brevets



(i) Veröffentlichungsnummer: 0 654 502 A2

0

### EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- ① Anmeldenummer: 94117520.0
- Anmeldetag: 07.11.94

- (1) Int. Cl. CO8L 67/02, CO8K 3/00, //(C08L67/02,23:02)
- Priorität: 19.11.93 DE 4338476
- Veröflentlichungstag der Anmeldung: 24.06.86 Patentblatt 95/21
- Benannte Vertragestaaten: DE ES FR GB IT NL

Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen (DE)

- @ Erfinder: Sarabi, Bahman, Dr. Oelhausenweg 58 A D-47803 Krefeld (DE) Erfinder: Idel, Karston-Josef, Dr. Am Schwarzkamp 38 D-47802 Krefeld (DE)
- (4) Polyalkylanterephtalat-Spritzglessformmassan.
- @ Gegenatand der vorllogenden Erfindung alnd glasfaser- und/odor tüllstoftverstärkte thermopleatische Polyalkylenterephthalat-Formmassen und die Verwendung von Polyoletinen in Polyalkylenterephthalat-Formmassen. wobei die Formmasse die lolgenden Komponenten enthält:
  - 02 bis 09,9, vorzugsweise 06 bis 99,9, insbasondere 96 bis 99,5 Gew.-% Polyalkylenterephthalat.
  - **B**: 0,1 bis 8 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 6, insbesondere 0,5 bis 4 Gew.-% Polyoletin sowie
  - 10 bis 60, vorzugswelse 10 bis 50 Gaw.-% (bezogen auf die Summe der Komponenten A und B Glasfasern und/oder Füllstoffe.

dle gegebenenfelle zusätzlich Flammschutzmittel enthalten können.

Rank Xorox (UK) Business Services 12-10/3.08/3.3.41

#### EP 0 854 502 A2

Gegenstand der Erfindung eind glasfaserverstärkte und/oder mineralvarstärkte Polyalkylenjarephthalat-Formmassen mit erhöhter Kriechstromiestigkeit zur Hersteilung Von Trägern spannungsführender Teile.

Thormoplastische Polyalkvienterapbthalat-Formmassen, z.B. Polybutylonteraphthalat (PBT) oder Polyethylenteraphthalat (PET) zeichnen eich durch eine Reihe vorteilhater Eigenschaften wie hohe Steiligkeit, nohe Lösungsmittelbeständigkeit und gute Verarbeitbarkeit aus. Darüber hinaus besitzen thermoplastische Polyalkvienteraphthalat-Formmassen hohe Wärmeformbeständigkeiten, vor allem dann, wenn sie mit Glasfasern und/oder Füllstollen verstärkt eind. Aus diesem Grunde werden sie vielfach als glasfaser- und/oder füllstollen verstärkt eind. Aus diesem Grunde werden sie vielfach als glasfaser- und/oder füllstollen verstärkte hormoplastische Formmassen im Maschinenbau, der Automobilindustrie und der Elektround Elektroindustrie eingesetzt.

Ihre Anwentibarkolt zur Herstellung von Trägern spannungsführender Telle in der Elektrolndustrie, d.h. z.B. zur Herstellung elektrischer Schalter und Schaltorgane sowie elektrischer Steckverbindungen, wird jedoch durch Ihre geringe Kriechstromfestigkeit eingeschränkt.

Die Kriechstromfostigkolt einer Formmasse ist ein Maß für die Tendenz zur Ausbildung elektrisch leitfähiger Spuren zwischen zwei Elektroden, die auf die Oberfläche eines Formtells aus dieser Formmasse aufgesetzt sind und zwischen denen eine elektrische Gleichspannung anliegt, wonn die Oberfläche des Formtells verschmutzt ist. Gemessen wird die Kriechstromfestigkeit als comparative trecking Index (CTI) gemäß IEC 112 und VDE 0303/1 als die maximale Spannung, bei der sich nach 100 Auftropfungen einer 1 %igen Ammoniumchloridiösung gerade noch keine elektrisch folitähige Graphilspur auf der Oberfläche des Prüfkörpers zwischen den aufgesetzten Elektroden, die zum Kurzschluß führt, bijdet.

Da die Ausbildung derartiger leitfähliger Kriechspuren und die dadurch möglichen Kurzschlüsse zu so starken Erhitzungen der Träger spannungeführender Teile führen können, daß sich diese entzünden, warden zur Herstellung von Trägern Spannungeführender Teile aus Sicherheitsgründen hohe Kriechstromiestigkolten der Formmassen angestrebt.

Allgemein eind aliphatische Thermoplaste durch hohe Kriechstromfestigkeiten, aromatische Thermoplaste durch nieddige Kriechstromfestigkeiten gekennzeichnet. Da aromatische Thermoplaste jedoch durchweg höhere Wärmeformbeständigkeiten als allphatische beeltzen und leichter flammwidrig eingestellt werden können, wird ihnen trotz ihrer niedrigeren Kriechstromfestigkeit zur Herstellung von Trägern Spannungsführender Telle oft der Vorzug vor allphatischen Thermoplasten gegeben. Zur Erhöhung der Betriebssicherholt der aus ihnen gefertigten Teile ist jedoch die Erhöhung ihrer Kriechstromfestigkeit erforderlich.

In unverstärkter Form besitzen die Polyalkylenierephthalate, die zu den aromatischen Thermoplacten zu zählen eind, zwar auereichend hohe Kriechetromtestigkeiten, nicht jedoch dann, wenn sie mit Glasfasern und/oder Fülletoffen veretärkt sind. Es besteht daher die Notwandigkeit, die Kriechetromfestigkeiten von glasfaser- und/oder fülletoffverstärkten Polyalkylenterephthalaten zu erhöhen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher die Entwicklung glastaser- und/oder füllstoffverstärkter thermoplastischer Polyalkylentorephthalat-Formmassen mit den für diese Stoffklasse charakteristischen vortellhaften Elgenschaften, jedoch erhöhten Kriechstromfestigkeiten.

Eine weltere Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung von flammwidtigen glasfaserund/oder füllstoffverstärkten Polyalkylanteraphthalai-Formmassen mit erhöhten Kriochstromtestigkeiten, da Formmassen, die sowohl flammwidtig als auch kriechstromfest sind, ein besonders hohes Maß an Betriebs-

sicherheit der aus ihnen gefertigten Träger spannungsführender Tellen bieten.

Diese Aufgaben konnten dadurch gelöst werden, daß Polyolefine in Konzentrationen von 0.1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0.1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Polyalkylenterephthalat, in die Polyalkylenterephthalate zusammen mit Glasfasern und/oder Fullstoffen sowie gegebenenfalls Flammschutzmitteln eingearbeitet wurden.

Gegenstand der vorllegenden Erfindung sind demnach glastaser- und/oder (Ullstoffverstärkte thermoplastische Polyalkylenterephthalat-Formmassen und die Verwendung von Polyolefinen in Polyalkylenterephthalat-Formmassen, wobel die Formmasse die folgenden Komponenten enthäll:

- A: 92 bis 89,9, vorzugsweise 95 bis 89,9, inshesondere 86 bis 89,5 Gew. % Polyalkylenterophthalat.
- B: 0,1 bis 8 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 5, insbesondere 0,5 bis 4 Gew.-% Polyalefin sowie
- C: 10 bis 60, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-% (bezogen auf die Summe der Komponenten A und B) Glasfasern und/oder Füllstoffe,

die gegebenenfalls zusätzlich Flammschutzmittel enthalten können.

50

Thermoplastische Formmassen, aus Gemischen aus Polyalkylenterephihalaten und Polyciefinen, sind bekannt. Beispiele für derartige Formmassen sind Gemische aus Polyethylenterephihalat oder Polybutylenterephihalat und Polypropylen oder Ethylen-Propylen-Copolymeren. Die Kompanenten dieser Gemische sind jedoch miteinander unverträglich, so daß aus diesen Gemischen hergestellte Formteile eine Reihe von Nachtellen aufwelsen. So sind die Oberträchen der Formteile inhomogen und schuppig, die Formteile selbst sind spröde und brochen schon bol geringen Deformationen. Schließlich sind ihre mechanischen Festigkei-

#### EP 0 654 502 A2

ten gering. Diese Nachtelle finden sich bei glasteser- und/oder füllstoffveretärkten Polyalkytenterephthalat-Polyotelin-Gemischen in noch verstärktem Maße. Diese Nachteile sind weiterhin umso ausgeprägter, je mehr sich das Gewichtsverhältnis der Komponenten dem Verhältnis 1:1 nähert.

Aus diesen Gründen können Gemische aus Polyalkylenterephthalat und Polyolefinen nicht für technisch anspruchsvolle Formfeile verwendet werden.

Es gibt jedoch Möglichkelten, die Verträglichkelt von Polyalkylerterephthalaten mit Polyolefinen zu verbessern und so zu technisch breuchbaren thermoplastischen Formmassen zu gelangen. Dies gelingt mit Hilfe folgender Maßnahmen:

10

15

20

- a: Zumischen von epoxidgrupperhaltigen Copolymeren des Ethylens oder Propylens, z.B. von Elhylen-Glycidylmethacrylat-Copolymeren, die als Verträglichkeitsvermittler (compatibilizer) fungieren, als weitere Komponente, gegebenenfalls in Kombination mit Bisoxazolin-Verbindungen (EP 0 408 010 A1).
- b: Zumischen von Umsetzungsprodukten von Polyalkylenterephthalaten mit epoxidgruppenhaltigen Olefin-Copolymeren als weltere Komponente. Auch diese Umsetzungsprodukte erhöhen die Verträglichkeit von Polyalkylenterephthalaten mit Polyoletinen (EP 0 448 738 A2).
- c: Verwendung von Polyolefinen, die geringe Mengen an polaren Gruppen enthalten, anstelle der unpoleren Polyolefine. Derartige durch polare Gruppen modifizierte Polyolefine k\u00f6nnen beispielsweise sein:
  - Polyolafina, auf die Ester oder Anhydride ungesättigter Mono- oder Dicerbonaturen wie Acrylstureester oder Maleinstureenhydrid aufgepfroptt worden sind (EP 0 336 320 A2).

Thermoplastische Formmassen, die eus Polyalkylenterephthalaten und 10 bis 50 Gew.-% Polyalefinen nach diesen Verfahren hergestellt worden sind, finden vielfältige Verwendung, da sie die positiven Eigenschaften der Komponenten in sich vereinigen. Besonders häutig werden Gemische aus Polyalkylenterephthalaten und Ethylen-Propylen-Copolymeren (EPM-Kautschuke) oder Ethylen-Propylen-Dien-Copolymeren (EPDM-Kautschuke) verwendet, da sie die Zähligkeit der Polyalkylenterephthalate signifikant orhöhen. Derüber hinaus sind dereitige Gemische homogen, besitzen gute mechanische Feetigkeiten und hohe Wärmeformbeständigkeiten, wenn sie mit Glasfesern vereitärkt werden.

Obwohl homogene Gemische aus Polyalkylenterephthalaten und Polyolefinen seit langem bekannt sind, war ee bieher unbekannt und unvorhersehber, daß Polyolefine schon in sehr kleinen Konzentrationen die Kriechstromfestigkeiten von glasfaser- und/oder füllstoffverstärkten Polyalkylenterephthalaten stark erhönten. Besonders unerwartet und Überraschend ist, daß dies auch der Fall ist bei flammwidtigen glasfaser- und/oder füllstoffverstärkten Polyalkylenterephthalaten, da die Üblicherweise verwendeten Flammschutzmittel die Kriechstromfestigkeiten zusätzlich absenken.

Die Erhöhung der Kriechstromfestigkeiten von glasfaser- und/oder füllstoffverstärkten Polyalkylanterophthalaten gelingt vorzugswolse mit nicht durch polare Gruppen modifizierten Polyaleinen und in Abwesenhelt der obengenannten Verträglichkeitsvermittler. Trotz der obengenannten Unverträglichkeit der Polyalkylenterephthalate mit Polyaleinen sind die mechanischen und thermischen Eigenschaften der erlindungsgemäßen Formmassen gegenüber den mechanischen und thermischen Eigenschaften der reinen glasfaserund/oder füllstoffverstärkten Polyalkylenterephthalate kaum verändert.

Die erlindungsgemäßen Formmassen stellen demnach hinsichtlich ihrer Kriechstromfestigkeit eine deutliche Verbesserung gegenüber glasfaser- und/oder füllstoffverstärkten Polyalkylenterephthalaten dar, besitzen aber welterhin deren vorteilhalte mechanische und thermische Eigenschaften. Sie sind infolgedesson besonders geeignet zur Horstellung von Trägern spannungsführender Telle in der Elektroindustrie.

Es ist natürlich ebanfalls möglich, die Kriechstromfeatligkeit von glaafaser- und/oder mineralveratärkten Polyalkylenterephthalaten mit Hilfe von polaren Gruppen enthaltenden Polyolefinen oder mit Hilfe von unpolaren Polyolefinen in Gegenwart von einem der obengenannten Verträglichkeltsvermittler zu erhöhen.

Polyalkylenterephthalate Im Sinne der vorliegenden Erlindung sind Reaktionsprodukte aus aromatischen Dicarbonsäuren oder ihren reaktionsfähigen Derivaten (z.B. Dimethylestern oder Anhydriden) und allphaltschen, cyclealiphatischen oder eraliphatischen Diolen oder Mischungen dieser Diole. Beverzugte Polyalkylenterephthalate lassen sich aus Terephthalsäuren (oder Ihren reaktionsfähigen Derivaten) und allphalischen oder cyclealiphatischen Diolen mit 2 bis 10 C-Atomen nach bekannten Methoden herstellen (Kunststoff-Handbuch, Bd. VIII, S. 605 ff, Karl-Hanser-Verlag, München 1993).

Bevorzugte Polyalkylenterephthalate enthalten mindestens 80, vorzugsweise 90 Mol.-% bezogen auf die Dicarbonsäurekomponente, Terephthalsäurereste und mindestens 80, vorzugsweise mindestens 90 Mol.-%, bezogen auf die Dielkomponente, Ethylenglykel- und/eder Butandlel-1.4-reste.

Die bevorzugten Polyalkylenterephihalate können neben Terephihalateresten bis zu 20 Mol-% Reste anderer aremailscher Dicarbonstiuren mit 4 bis 12 C-Atemen enthalten, wie Reste von Phihalature, isophihalature, Naphihalin-2,8-dicărbonstiure, 4.4'-Diphenyldicarbonstiure, Bernstein-, Adipin-, Sebacin-,

#### EP 0 654 502 A2

Acelúln-, Cyclohexendlessigsäure. Die bevorzugten Polyalkylenterephthalate können neben Ethylen- bzw. Butandiol-1,4-glykolresten bis zu 20 Mol.-% anderer allphatischer Diole mit 3 bis 12 C-Atomen oder cycloaliphatischer Diole mit 6 bis 21 C-Atomen enthalten, z.B. Reste von Propandiol-1,3,2-Ethylpropandiol-1,3, Neopentylglykol, Pentan-diol-1,5, Hexandiol-1,5, Cyclohexandimethanol-1,4, 3-Methylpentandiol-2,4, 2-Mothylpentandiol-2,4, 2-Mothylpentandiol-2,4, 2-Mothylpentandiol-2,4, 2-Mothylpentandiol-1,3, und -1,6,2-Ethylhexandiol-1,3 und -1,8,2-Ethylhexandiol-1,3, 2,2-Diethylpropandiol-1,3, Hexandiol-2,5, 1,3-Di-(#hydroxyethoxy)-benzol, 2,2-Bis-(4-hydroxycyclohexyl)-propan, 2,4-Dihydroxy-1,1,3,3-tetramethyl-cyclobutan, 2,2-bis-(3-#hydroxyethoxyphenyl)-propan und 2,2-bis-(4-hydroxypropoxyphenyl)-propan (DE-OS 24 07 674, 24 07 776, 27 15 832).

Besonders bevorzugt sind Polyalkylenterephthalate, die allein aus Terophihalsäure und deren reaktionstähigen Derivaten (z.B. Dielkylestern) und Ethylenglykol und/oder Butandiot-1,4 hergestellt worden sind (Polyethylen- und Polybulylenterephthalate), und Mischungen dieser Polyalkylenterephthalate.

Bevorzugte Polyalkylenterephthalate sind auch Copolyester, die aus mindestens zwei der obengenannten Säurekomponenten und/oder aus mindestens zwei der oben genannten Alkoholkomponenten hergestatt wind. Besonders bevorzugte Copolyester sind Poly-(ethylenglykol/butandiol-1,4)-terophthalato.

Die als Komponente A verwendeten Polyalkylenterephthalate besitzen im allgemeinen eine Intrinsic-Viskosität von cs. 0,4 bis 1,5 dl/g, vorzugsweise 0,5 bis 1,3 dl/g, jeweils gemassen in Phanol/o-Dichlorbenzol (1:1 Gew.-Teile) bei 25 °C.

Die Polyalkylenlerephthalate können allein oder im Gemisch eingesetzt werden.

20

Erfindungsgemäße Polyalefine, die zur Erhöhung der Kriechstromfestigkeit von glastasor- und/oder fülletoffveretärkten Polyalkylenterephthalaten geeignet sind, sind Homopolymere des Ethylens, elso HD-, LD- und LLD-Polyethylen, des Propylens und von a-Olefinen wie 1-Bulen, labbutylen, 1-Penten, 4-Melhyl-1-penten oder 1-Hexen, welternin Copolymere der genannten Olefine, z.B. Ethylen-Propylen-Copolymere, z.B. EPM-Kautschuke. Copolymere des Ethylens und/oder des Propylens mit einem oder mehreren der obengenannten a-Olefine sowie Copolymere des Ethylens und des Propylens mit einem oder mehreren der obengenannten a-Olefine sowie Copolymere des Ethylens und des Propylens mit konjugierten oder nicht konjugierten Dienen, z.B. EPDM-Kautschuken. Weltere geeignete Polyolefine eind Copolymere des Ethylens und/oder des Propylens mit Estern ungesättigter Monocarbonsäuren, z.B. der Acryl- und Methacrylsäure, z.B. Methylmethacrylet, Butylacrylet oder Glycidylmethacrylat oder mit Estern ungesättigter Dicarbonsäure, z.B. der Fumersäure oder der Maleinsäure, z.B. Dimethylfumarat oder Olbutylmaloat sowie schlieflich Ainhydride ungesättigter Dicarbonsäuren, z.B. Maleinsäureanhydrid. Es können auch Gemische von Polyolfinen eingesetzt werden. Bevorzugt sind Polyethylen und Polypropylen.

Ole eingesetzten Polyethylene und Polypropylene haben im allgemeinen mittlere Molekulargewichte (Mw) von 50.000 bis 800.000, vorzugsweise 80.000 bis 700.000. Im Falle von Copolymeren beträgt der Anteil an Comonomeren (wie beispielsweise a-Olefine, Ester ungesättigter Mono- bzw. Dicarbonsäuren) im allgemeinen bie zu 60 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 30 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen Polyalkylanterephthalat-Formmassen sind mit Glasfassen und/oder Füllstoffen verstärkt. Geelgnete Füllstoffe sind mineralische oder synthetische Füllstoffe wie Calciumcarbonal, Magnesiumcarbonat, Dolomit, Calciumeulfat, Bariumsulfat, Kaolin, Glimmer, Talkum, Feldspat, Wollastonit, Querz, Titandjoxid oder Glaskugein.

Von besonderem Interesse sind die eriindungsgemäßen kriechstromiesten Polyalkylenterephthalat-Formmassen, die flammwidrig eingestellt worden sind. Als Flammschutzmittel können diese Formmassen die Üblicherweise verwendeten allphalischen oder aromatischen Chlor- oder Bromverbindungen enthalten. Besonders geeignet sind als Flammischutzmittel beispielsweise Oktachlordiphenyl, Oktabromdiphenylatid. Dekachlordiphenylatid. Dekachlordiphenyl, Dekachlordiphenyl, Dekachlordiphenyl, Dekachlordiphenyl, Dekachlordiphenyl-isopropyliden (Tetrabromdiphenyloxid, Dekachlordiphenyl-isopropyliden (Tetrabromdiphenyl-isopropyliden (Tetrabromdisphenol A) oder Copolycarbonate dieser halogenlenen Bisphenol A-Derivate mit 4,4\*-Dihydroxydiphenyl-isopropyliden (Bisphenol A). Diese halogenhaltigen Flammschutzmittel können gegebenenfalls zusammen mit Antimontrioxid zur Erhöhung der Flammwidrigkeit der erfindungsgemäßen krischstromiesten Polyalkylenterephthalat-Formmassen eingesetzt werden. Die Flammschutzmittel werden im allgemeinen in einer Menge von 15 Gew.-%, vorzugsweise 10 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus A + B umgesetzt. Antimontrioxid wird im allgemeinen in einer Menge von 0,5 bis 8, vorzugsweise 1 bis 6 Gew.-% (bezogen auf die Summe aus A + B) zugesetzt.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen kriechstromfesten Polyalkylenterephthalat-Formmessen noch die bei Polyalkylenterephthalaten üblichen Zusatzstoffe wie Pigment, Hitze- und Witterungsstabilisatoren sowie Vererbeitungshilfsstoffe wie Gielt- und Entformungshilfsstoffe enthalten.

In den folgenden Belepleten wird exemplarisch belegt, daß der Zusatz von Polyolefinen in geringen Konzentrationen die Kriechstromfestigkeit glasfaser- und glasfaser/mineralverstörkter Polyalkylenterephthala-

#### EP 0 654 502 A2

te signifikant erhöht, ohne ihre mechanischen und thermiechen Eigenschaften sowie, bei flammwidrigen Einstellungen, ihre Flammwidrigkeit wesentlich zu verschlachtern.

#### Belgales

5

10

16

7.

Die in den Tabellen 1 und 2 mit ihren Zusammensetzungen aufgeführten Polytilkylenterephthalat-Formmessen wurden auf einem Doppelwellenextruder (ZSK 3L der Fa. Werner & Pfleiderer) bei Temperaturen von 260°C (PBT) bzw. 280°C (PET) norgestellt, im einzelnen wurden folgende Komponenten zur Herstellung der Formmassen eingesetzt:

Polybutylenterephthalat (PBT): Pocan® B 1509 der Fa. Bayer, Schmolzviskostiät: 140 Pa.s bei 260° und einer Scherrate von 1000 s<sup>-1</sup>

Polypropylan (PP): Novolan® 1100, Fa. BASF AG, MVI (Meil Volume Index) =  $12 \text{ cm}^3/10 \text{ min bel}$  280 °C und einer Belastung von 6kg

Ethylen-Propylen-Copolymer (EPM): Exxelor der Firma Exxon

Glasfasom: OCF FR28 dor Fa. Owens Cornning

Talkum: 10 M 00S der Fe. Talc de Lucenec

Flammechutzmittel: Tetrabrombisphenololigocarbonal (TBBOC) Maktechim F 2400 der Fa. Eurobrom Antimontrioxid: ( $Sb_2O_3$ )

Die Schmelzen wurden als Rundstränge extrudiert, die anschließend grenuliert wurden.

Aus den Granulaten wurden im Falle der Polyalkylenterephthalat-Formmassen bei 240 bis 260°C Massetemperatur und 80°C Werkzeugtemperatur, im Falle der Polyalkylenterephthalat-Formmassen bei 280 bis 300°C Massetemperatur und 140°C Werkzeugtemperatur Prüfkörper gespritzt, an denan folgende Messungen durchgeführt wurden:

- Kriechstromfestigkeit CTI gemäß IEC 112 und VDE 0303/1
- Wärmeformbeständigkeit HDT/A gemäß ISO 75
- Schlagzänigkeit IZOD gemäß ISO 180 Methode 1A
- Brandverhalten bei 1,8 mm Wandstärke gemäß UL 94-V

Die Ergobnisso dieser Prülungen sind in den Tabellen 1 und 2 aufgeführt.

ĵo

35

40

48

25

Tabelle 1

(Mengenangaben In Gew.-%) Vergleichsbeispiele Beispiele Bezeichnung 1 2 3 5 PBT 70 40 55,5 88 **0**5 37 38 66 PP -4 . 3 4 **EPM** 5 4 Glasiasarn 30 30 30 30 30 30 30 30 Talkum 30 30 30 TBBOC 10 \_ -10 \$b<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 4.5 4,5 CTI (Stule) 325 350 175 600 560 600 576 250 HDT/A (+C) 210 182 210 205 200 205 190 187 Schlagzählgkeit (kJ/m) 48 25 45 46 60 24 30 42 Brandverhallen (UL94) V-0 V-0

55

60

#### EP 0 664 502 A2

#### Tabelle 2

(Mengenangaben In Gew. %)								
Bezeichnung	Vergleichabatsplote			Beispiole				
	1	2	3	1	2	3	4	5
PBY	70	40	50	68	64	56	35	35
नन		_ ·		4		4	5	
EPM	•	-	•	•	6	-	-	5
Glasfasern	30	30	30	30	30	30	30	30
Talkum	•	30		-	-	-	30	30
TBBOC		•	8	-		8	-	
8b <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	•	-	3	-		3	-	
CTI (Stufe)	275	300	175	425	400	260	600	575
HDT/A ( • C)	238	228	234	231	225	220	223	215
Schlagzähigkeit (kJ/m)	41	22	38	40	47	30	23	28
Brandverhalten (UL 94)			V-0		-	V-0	-	

#### Patentansprüche

5

10

15

20

30

60

. . . . . . . .

- Thermoplastische Polyalkylenterephthalat-Formmessen aus
  - A: 92 bis 99,9 Gaw.-% Polysikylenteraphthalat
    - 0,1 bis 8 Gew.-% Polyoletin
  - C: 10 bis 80 Gew.-% (bezogen auf die Summe der Komponenten A+B) Glasfasern und/oder Füllstoffe

aowie gegebenenialis zusätzlichen Flammschutzmitteln und gegebenenialis zusätzlich Antimontrioxid.

- Thermoplastische Polyalkylenterephthalat-Formmassen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A Polyalkylenterephthalat, Polyalitylanterephthalat oder ein Gemisch aus diesen ist.
- Thermoplastische Polyalkylanterephihelat-Formmassen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B Polyalhylan, Polypropylen oder oln Copolymerisat aus Ethylen und Propylen oder ein Copolymerisat aus Ethylen und/oder Propylen und einem «-Olelin, dem Eeter einer ungesättigten Mono- oder Olcarbonsäure oder dem Anhydrid einer ungesättigten Dicarbonsäure ist.
- 4. Thermoplastische Polyalkylenterephthalat-Formmassen gemäß Anspruch 1, dedurch gekennzeichnet, daß sie als Flammschutzmittel nieder- oder hochmolekulare aromatische oder allphatische Halogenverbindungen sowie gegebenenfalls Antimontrioxid enthalten.
  - 5. Thermoplastische Polyalkylenterephthalat-Formmassen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als weitere Zusätze Verarbeitungshillsmittel, Farbmittel und/oder Stebillsatoren enthalten.
  - 6. Verwandung von Polyalkylenterephthalat-Formmassen gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von kriechstromfosten Formkörpern.
- 7. Verwendung von Polyalefinen in Polyalkylenterephthalat-Formmassen gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von kriechstromiesten Formkörpern.
  - Verwendung von Formmassen gemäß Anspruch 1 zur Horstellung von Trägern spannungsführender Telle.